

## РЕЗОЛЮЦИЯ VII СЪЕЗДА ФАРМАЦЕВТОВ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Пять лет прошло со времени проведения VI съезда фармацевтов Республики Беларусь, на котором были сформулированы многие актуальные проблемы, стоящие перед аптечной службой страны и фармацевтической промышленностью. Многие изменения, произошедшие в нашей стране за истекший период, коснулись и фармацевтической службы.

На должном уровне поддерживается постоянный ассортимент лекарственных средств (по перечню основных лекарственных средств он составляет 95—99%), стабилизировались цены на лекарственные средства, сохранена сельская аптечная сеть.

Для обеспечения эффективного функционирования государственной аптечной сети в последние годы проводилось ее реформирование путем сокращения числа маломощных и неэффективно работающих аптек, их реорганизация.

Значительная часть решений VI съезда воплощены в жизнь или находятся в стадии завершения:

- с 16 июля 2003 года вступил в силу Декрет Президента Республики Беларусь №17 "О лицензировании отдельных видов деятельности", во исполнение которого постановлением Совета Министров от 20 октября 2003 года №1378 утверждены Положение о лицензировании фармацевтической деятельности, Положение о лицензировании деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных и их прекурсоров;

- закончена подготовка Закона "О лекарственных средствах", посредством которого будут комплексно урегулированы общественные отношения в сфере обращения лекарственных средств;

- разработана Концепция лекарственного обеспечения Республики Беларусь, одобренная постановлением Совета Министров от 11 сентября 2001 года №1192;

- разработана Концепция развития фармацевтической промышленности Республики Беларусь на период до 2010 года;

- происходит переход от контроля качества лекарственных средств к системе обеспечения их качества. Реализуется принятая правительством госпрограмма перехода фармацевтической промышленности на принципы надлежащей производственной практики (GMP);

- утвержден стандарт СТБ 1435 (GMP);

- в Министерстве здравоохранения создано Управление фармацевтической инспекции и организации лекарственного обеспечения;

- в РУП "Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении" создана клиническо-фармакологическая лаборатория, призванная обеспечивать эффективность и безопасность лекарственных средств.

Выполнены все решения съезда, касающиеся фармацевтического образования:

- в учебном плане подготовки студентов фармацевтического профиля в 1,5 раза увеличено количество часов по фармакологии, введен переводной государственный экзамен по фармакологии и фармакотерапии. Увеличено количество часов по фармакологии в программах повышения квалификации специалистов;

- постановлением Министерства здравоохранения от 1 октября 2004 года №31 установлен порядок прохождения повышения квалификации по суммированному учету учебного времени;

- для выпускников фармацевтического факультета в рамках 3-месячной стажировки введена 3-недельная первичная специализация, завершающаяся сдачей экзамена и выдачей сертификата.

Вместе с тем остается ряд проблем фармацевтической отрасли, которые требуют решения. До настоящего времени аптечная система по отдельным вопросам руководствуется стандартами еще советских времен. Удельный вес лекарственных средств отечественного производства составляет в государственной аптечной сети 26%. В республике отсутствует единый научный центр, объединяющий и координирующий научные проблемы фармацевтической отрасли. Требуется пересмотра программа подготовки специалистов со средним фармацевтическим образованием.

Остро стоит вопрос обновления основных фондов, переоснащения оборудования. Необходимо перейти на качественно новый уровень контроля за фармацевтической деятельностью путем создания системы государственного надзора за соблюдением надлежащих условий промышленного производства, аптечного изготовления, хранения, реализации и использования в организациях здравоохранения лекарственных средств.

Для дальнейшего совершенствования законодательной базы по регламентированию фармацевтической деятельности, развития научных исследований, внедрения в практику новых технологий, обеспечения качества лекарственных средств и системы лекарственного снабжения населения Беларуси в целом VII съезд фармацевтов Республики Беларусь считает необходимым

В области практической фармации:

- в рамках совершенствования системы государственных социальных стандартов в здравоохранении предусмотреть дифференцированные нормативы размещения аптек в городах и сельской местности;

- разработать нормативные правовые акты по надлежащей аптечной практике и надлежащей практике оптовой реализации лекарственных средств, а также стандартные операционные процедуры по всем направлениям фармацевтической деятельности;

- рассмотреть возможность создания Государственной фармакопеи Республики Беларусь;

- в целях обеспечения действенного государственного контроля и надзора за осуществлением фармацевтической деятельности предусмотреть дальнейшее развитие системы фарминспекции;

- для рационального использования, определения потребности и проведения закупок эффективных и безопасных лекарственных средств создать Национальный информационный центр по лекарственным средствам. Функции Национального информационного центра возложить на РУП "Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении".

В области фармацевтического образования и науки:

- учитывать потребность в фармацевтических кадрах республики с учетом негосударственных структур;

- организовать в рамках курсов повышения квалификации провизоров проведение циклов последипломного обучения основам по надлежащей производственной практике;

- рассмотреть возможность подготовки руководящих кадров аптечных организаций с получением диплома и сертификата по специальности фармацевтический менеджер;

- разработать Инструкцию по применению "Определения потребности в лекарственных средствах";

- разработать критерии оценки деятельности аптечных организаций (аптек, аптечных складов, контрольно-аналитических лабораторий).

В области фармацевтической промышленности:

- рекомендовать концерну "Белбиофарм" расширить ассортимент лекарственных средств;

- активизировать работу по продвижению лекарственных средств отечественного производства на внутреннем рынке;

- повысить стабильность лекарственных средств отечественного производства, позволяющую организовать их хранение при комнатной температуре;

- наладить выпуск детских лекарственных форм, наиболее часто встречающихся в экстермпоральной рецептуре.

Делегаты и участники VII съезда фармацевтов выражают уверенность в том, что фармацевтическая служба Республики Беларусь обладает достаточно высоким научно-техническим, производственным и кадровым потенциалом для обеспечения потребностей населения страны в высококвалифицированной лекарственной помощи.

Для этого нужны только добрая воля и настойчивая работа всех заинтересованных сторон, причастных к решению проблем фармации.